







(4,000P)

特

願(寄許法する8条ただし名の規定による特許出版

昭和 50 年 7 月 2

特許庁長官



₩ 殿

- 1. 発明の名称
 - 3 一種美ピロリジン誘導体の製造法
- !! 特許請求の範囲に記載された発明の数
- 2. 発 明 者

住所 大分県中津市大学上宮水 980 番地の 5

氏名智 亲 蕞 色

(ほか 1 名)

- 3. 特許出願人
 - 住 所 大阪市東区平野町 3 丁自35番地
 - 名称 吉富製薬株式会社
 - 代表者 田 坂 元 祐
- 4. 代 理 人 〒541
 - 住 所 人阪市東区平野町3丁目35番地

当富製薬株式会社内 "

勝

5. 添付書類の目録

冬川 明 由 古 1 通

(3) 特許願副本 1 通



19 日本国特許庁

公開特許公報

- ①特開昭 52-5769
- 43公開日 昭 52.(1977) 1.17
- ②特願昭 50-82156
- ②出願日 昭50 (1975) 7.2

審査請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号 6804 44

5921 44

7043 44

5921. 44

52日本分類

16 E363

30 9/33.2/

30 HIII. 6

30 HII

30 H22

51 Int. C12.

C070403/04/1 A61K 3//415 (C070403/04

C070207/14

C07D235/26)

男 無 書

1. 発明の名称

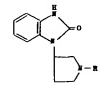
3 一個換ビロリジン薪等体の製造技

- 2 特許勝求の範囲
- ① 一般式

〔式中Rは水業またはペンジル基を示す。〕

で表わされる化合物に、ナトリウムを作用させる

ととを特徴とする。一般式



〔式中主は前記と同義である。〕

で変わされる3ー製後ピロリジン酵写体の製造法。

② **—#** ★

〔式中目は水素またはペンジル基を、 R¹, R² は

同一または具なつて、水素またはアルキル基を示

ナか、あるいは R^1 , R^2 は互いに連結してアルキ

レン基を形成する基を示す。〕

で表わされる化合物を、酸性条件下で加水分解反

おに付すことを特徴とする。 一般式

〔玄中2は前記と同義である。〕 で表わされる3ー世換ピロリジン前導体の製造法。

1 発明の詳細な説明 本発明は、一般式

〔式中Bは水煮またはペンジル蒸を示す。〕 で表わされる3一個後ピロリジン誘導体の製造法 に興する。

一般式〔Ⅰ〕の化合物は、鎮痛作用、中枢神経 作用、抗炎症作用などを有し、医薬として有用で ある。またB^Mがペンジル基の化合物は、接触薬 元により、R[®]が水楽の化合物に導かれるほか、 ペンズイミダゾリン族の3位の重素化権々の置換 基を導入するととによう、種々の医薬として有用 な名合物に導くととができる。さらに R^{SL} が水素 1字点3 の化合物は二個の二級窒素に同一または異なる個 **抽基を導入するととが可能であり、種々の悪薬と** して有用な化合物に導くことができる。 かかる有用な化合物(I)は、本発明に従つて、 次の方法で製造される。

方法!

〔丈中まは前記と同義である。〕 で表わされる化合物にナトリウムを作用させる方

木法は、通常液体アンモニア中で実施されるが。 必要に応じて、炭化水素質(トルエン、キシレン など)、エーテル類(ジエチルエーテル、ジグラ イム、モノグライム、ジオキサン、テトラヒドロ フランなど)を併用してもよい。ナトリウムは当 量以上、一般に勧告当量を用いる。反応の終点は ナトリタムの青色が消えないことで確認される。 反応は数十分ないし数時間で完了する。 反応後は アンモニアを留去し、水を加えて、中和し、進当 水溶媒で抽出し、目的物を単離する。

方法 2

一般式 (E) 〔式中R社前記と同義を、R¹,x²社同一または具 なつて、水素またはブルキル基(メチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、アチルなど)を示すか、 あるいはR¹,R² は互いに連結してアルキレン基 (トリメチレン、テトラメチレンなど)を形蔵す る甚を示す。〕 で表わされる化合物を酸無媒の存在下に加水分解

本法で用いられる政策媒としては、塩酸、硫酸、 パラトルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、ギ 酸、酢酸、強酸性イオン交換機能などがあり、化 合物(夏〕に対して当量以上用いる。反応はこれ ら酸触媒の存在下化、水、アルコール無(メタノ

(ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、

1 ⊋ ai iE

する方法。

ホルムアミドなど)、エーテル類(ジオキサン、 テトラヒドロフランなど)、ケトン類(アセトン など)の単一、あるいはこれらの混合溶解中、室 温ないし用いる溶解の沸点付近の温度で、数十分 ないし数時間で完結する。反応後は目的物を軟付 加塩として単離するか、酸分を中和して避難塩基 として単離する。

方法 1 かよび 2 において、一般式 [I] の目的 化合物を遊離塩基として単態した場合には、塩酸、 硫酸、リン酸 たどとの無機酸塩として、またはマ レイン酸、フマール酸、コハク酸、しゆう酸、酒 石酸、クエン酸、パラトルエンスルホン酸、メタ ンスルホン酸 たどとの有機酸塩とすることができ る。

なお、一般式〔圓〕の原料化合物は、一般式

社会関係子(Na、K, Li、Ng, Cu、Ag, Ng など)を示すか、または多価会関原子とアニオン(ハロ ゲノアニオン(Cl⁻,Br⁻,I⁻など)、ヒドロキ シアニオン、シアノアニオン、ニトロアニオンな ど〕との結合体を示し、ロは、当で示される原子 の原子価、あるいは当が多価金属原子とアニオン との結合体を示す場合には、金属の原子価数より アニオンの価数を引いた価を示す。

及心は溶媒中で行かわれ、溶媒としては、木、アルコール類(メタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタノール、メチルセロソルブなど)、ケトン類(アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノンなど)、エステル類(酢酸エチルなど)、エーテル類(ジグライム、モノグライム、テトラヒドロフラン、ジオキサンなど)、炭化水 楽類(ペンセン、トルエン、キンレン、リグロイ

x (#)

で表わされる化合物と、一般式

で表わされる化合物とを反応させ、Rが水素の化合物を所望する場合には、ついで生成する化合物を接触還元することにより開製される。ことでR¹。
R² は前配と同義を、Xは活性茎(ハロゲン(C1。
Br,Iなど)、アルキルスルホニルオキシ(メチルスルホニルオキシなど)、アリールスルホニルオキシなど)、アリールスルホニルオキシ、アートリルスルホエルオキシ、アートリルスルホエルオキシ、アートリルスルホエルオキシなど)をごうを、単は水素また

ン、ソルベントナフサなど)、ハロ使化本素類(
クロロホルム、四塩化炭素、ジクロルエタンなど
)、アミド類(ジメチルホルムアミド、ジメチル
アセトアミド)、スルホキシド類(ジメチルヌル
ホキシドなど)の単一あるいはこれらの混合溶繊
があげられる。反応温度は室温ないし150での
範囲、好ましくは80~120でであり、名原料
は当量か、一方を少過剰用いるのがよい。反応は
数十分ないし数時間行なえば十分である。

Mが水素の場合には、脱設削としてアルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化パリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素カリウムなど)、アルコラート(ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラート、カリウム第三ブチラートなど)、アミン(ビリジン、キノリン、ピコリン、

-735-

トリエチルアミンなど)の存在下化反応は実施さ

反応終了後は、目的物(一般式(目)化かいて、 Rがペンジル基の化合物)は避難塩基として、あるいは塩酸、硫酸などの無機酸との塩として、さらにしゆう酸、マレイン酸、フマール酸、クエン酸などとの有機酸塩として単離される。

かくして得られる化合物は、接触悪元による脱ペンジル化反応により、Rが水素の化合物に等く ことができる。粛元反応は、パラジウム、白金などの触媒(触媒としてはこれらの単体のほかに、ケイソウ土、活性炭、白土などの担体に付着させたもの、または酸化物、塩化物などとしても用いられる)の存在下に、水、アルコール類、郁酸などの溶媒中、水素圧1~100気圧程度の範囲で行なわれる。反応は、常温ないし150で程度の 範囲で、数十分ないし数時間で免了する。反応化 際しては通常、助剤として、塩酸、酢酸などの酸 を反応系に加える。

一以下氽白一

参考例(原料化合物(面)の調製例)

1ーペンジルム3ーヒドロキシーピロリジン1

7.1g、水素化ナトリウム50 がパラフイン混合物4.8gをペンゼン150 世に加え、90分間かくは人遠流した。水冷下にトシルクロリド19.1gを加えて、室ಷ下に16時間かくはんし、水100世にて二回洗い、芒硝にて脱水後減圧下機縮し、1ーペンジルー3ーpートリルスルホニルオキシーピロリジンの粗製体を抽状物として得た。ジメチルホルムアミド200世に1ーイソブロペニルー2ーオキソーペンズイミダゾリン17.4g、水素化ナトリウム50 がパラフイン混合物6.8gを加え60でに1時間かくはんし、1ーイソプロペニルー2ーオキソーペンズイミダゾリンのナトリウム塩溶液を得た。80でにてかくはん下、先に震製したトシルエステルを50分で摘下し1

00-110でに3時間かくはんし、のち被圧下 に機能し、残留物を水500 mm、ペンゼン200 mmの発配し、水層はさらにペンゼン150mmで二 回抽出し、有機層を合せ、芒硝脱水後、減圧下に 機能した。残留物をクロロホルムーメタノール3 0:1 混合溶媒を用いてシリカゲルカラムクロマ トグラフィーにて精製し、液褐色油状物として、 1 ーペンジルー3 ー(1 ーイソブロペニルー2 ー オキソー3 ーペンズイミダゾリニル)ピロリジン を得た。得量は19.1g、収率は57%であつた。 n^{21.4}=1.5743 D
たか、一般式[II]の化合物も同様にして測製さ

れうる。 以下に実施例により、本発明をより一層具体的

以下に完美例により、 本発明をより一層具体的 に説明する。

夹第例 1

1ーベンジルー3ー(1ーベンジルー2ーオキソー3ーベンズイミダゾリニル)ピロリジン1(
gをトルエン20世代啓解し、液体アンモニア2
00世に加え、はげしくかくはんしながらナトリウムの細片31gを10分で加えた。青色が満えるまで塩化アンモニウムを加えたのち、アンモニアを留去し、残留物に水300世を加えて、完全に溶解するまで濃塩酸を加え、ついて重盲にて中和した。ベンゼン150世にて三回抽出し、有機層を合せて、芒硝にて脱水し、減圧下に濃縮した。残留物にイソブロビルエーテル50世を加えてとすると結晶化した。米冷し、口取すれば、73gの疾黄色結晶として1ーベンジルー3ー(3ーオキソー1ーベンズイミダゾリニル)ピロリジンを得た。

酸点114-116℃(イソプロビルエーテルよ

ーオキソー1ーペンズイミダゾリニル)ピロリジンのしゆう酸塩 2 0.1 gを得た。酸点 2 1 7 - 2 1 8 で(分解)。(イソプロパノールより再始すれば、酸点 2 2 2 - 2 2 3 で(分解)を示した。)。 収率 6 8.6 %

实施例 3

1 ーペンジルー3 ー(1 ーイソプロペニルー2 ーオキソー3 ーペンズイミダゾリニル) ピロリジン1 9.1 gをメタノール20 世代溶解し、濃塩酸50 世、水200 世を加えて8時間遺流し、水冷後、重響にて中和し、ペンゼン150世にて三回抽出し、有機層を合せて、芒硝にて脱水後減圧下に濃縮すれば、目的の1ーペンジルー3ー(2ーオキソー1ーペンズイミダゾリニル) ピロリジン11.8 gを得た。 収率11%

代理人 弁理士 高官 敏 励

特別 1952年 5 7 6 9 に り再結すれば酸点 1 1 6 - 1 1 7 でを示した。)。 収率 6 7.5 %。

实施例 1

3-(1-ペンジルー2-オキソー3-ペンズ
イミダソリニル)ピロリジン29.3gを液体アン
モニア250世に加え、はげしくかくはんしなが
ら、ナトリウムの紹片8.5gを40分で加え、3
0分かくはんし、塩化アンモニウム少量を加えた
のちアンモニアを留去した。狭留物に水200世を加えて、濃塩酸にて一たん酸性とし、次に重響
にて中和し、誠圧下、完全に濃縮した。残留物をソックスレー装置にとり、イソプロハノール20
0世にて24時間抽出後、一颗室裏下に抽出液を
は置し、析出する不溶体を口去し、これにしゆう
酸 0.9gをイソプロハノール40世に溶解した液
を加え、水冷すれば、無色結晶として、3-(2

6. 前記以外の発明者

住所 福岡県東上都青富町大学広東1336 氏名 小 答 明 前